WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM



Veröffentlichungsdatum:

(51) Internationale Patentkiassifikation 6: WO 97/45719 (11) Internationale Veröffentlichungsnummer: G01N 27/327, C12Q 1/00, C12M 1/40 A1 (43) Internationales

PCT/DE97/01114 (21) Internationales Aktenzeichen:

26. Mai 1997 (26.05.97) (22) Internationales Anmeldedatum:

(30) Prioritätsdaten: 25. Mai 1996 (25.05.96) DE 196 21 241.3

(71)(72) Anmelder und Erfinder: KESSLER, Manfred [DE/DE]: Schlehenstrasse 14, D-91056 Erlangen (DE).

(74) Anwalt: PÖHLAU, Claus; Louis, Pöhlau, Lohrentz & Segeth, Postfach 3055, D-90014 Nümberg (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: CN, JP, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

4. Dezember 1997 (04.12.97)

(54) Title: MEMBRANE ELECTRODE FOR MEASURING THE GLUCOSE CONCENTRATION IN FLUIDS

(54) Bezeichnung: MEMBRANELEKTRODE ZUR MESSUNG DER GLUCOSEKONZENTRATION IN FLÜSSIGKEITEN

(57) Abstract

The present invention relates to a membrane electrode for measuring the glucose concentration in fluids comprising a base membrane with at least one noble metal electrode which is arranged on one side of the base membrane, a proton-selective ion membrane arranged on the base membrane and the noble metal electrode, and a double membrane which is arranged on the ion membrane and in which glucose oxidase is contained in an appropriate medium. The invention also relates to an electronic circuit for operating the membrane electrode, comprising a stabilised polarisation voltage source, two high impedance amplifiers, a parallel resistor, an element for processing and storing the measured variable, and an output unit.

(57) Zusammenfassung

Die vorliegende Erfindung betrifft eine Membranelektrode zur Messung der Glucosekonzentration in Flüssigkeiten, bestehend aus: einer Grundmembran mit wenigstens einer Edelmetallelektrode, die auf einer Seite der Grundmembran angeordnet ist; einer auf der Grundmembran und der Edelmetallelektrode angeordneten protonenselektiven Ionenmembran; und einer auf der Ionenmembran angeordneten Doppelmembran, in welcher Glucose-Oxidase in einem geeigneten Medium enthalten ist, sowie eine elektronische Schaltung zum Betrieb der Membranelektrode mit: einer stabilisierten Polarisations-Spannungsquelle; zwei Verstärkern hoher Impedanz; einem Parallelwiderstand; einem Element zur Verarbeitung und Speicherung der gemessenen Größe; und einer Ausgabeeinrichtung.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

:..

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

1	M.	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
	\M	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
	١Ţ	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
	NU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
	١Z	Aserbaidschag	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
	BA	Bosnien-Herzegowina	. GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
	вв	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	T.J	Tadschikistan
	BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM '	Turkmenistan
	BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonica	TR	Türkei
-	BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
_	BJ	Benin	18	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
	BR	Brasilien	1L	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
	BY	Belarus	IS	Island ·	MW	Malawi	US .	Vereinigte Staaten von
	CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
	CIF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
	CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
	CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
	CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neusceland	zw	Zimbabwe
	CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
ı	CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
	CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		•
	CZ	Tichechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
,	DE	Deutschland	u	Liechtenstein	SD	Sudan		
	DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
,	BE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

.

WO 97/45719 PCT/DE97/01114

5

10

Membranelektrode zur Messung der Glucosekonzentration in Flüssigkeiten

15

25

30

35

Die vorliegende Erfindung betrifft eine Membranelektrode zur Messung der Glucosekonzentration in Flüssigkeiten.

Die Erfindung betrifft weiterhin eine elektronische Schaltung zum Betrieb der Membranelektrode.

Aus der EP-A 0 141 178 ist eine Anordnung zum Messen der Konzentration eines Stoffes bekannt, mit der sich Konzentrationen von H₂O₂ bestimmen lassen. Es ist eine Meßelektrode aus Edelmetall offenbart, die durch eine lipophile Membran von einem Elektrolyten getrennt ist. Die Membran enthält dabei lipophile Ionen, insbesondere Anionen, und/oder carriergebundene Ionen und ist protonenimpermeabel. Bei einer besonderen Ausgestaltung ist in dem Elektrolytraum, der durch die lipophile Membran von der Elektrode getrennt ist, ein Enzym enthalten, welches eine diffusible Substanz unter anderem in H₂O₂ umsetzt, dessen Konzentration durch die Anordnung gemessen wird und so die Bestimmung der Konzentration der Substanz erlaubt.

Bei der aus dem Stand der Technik bekannten Anordnung zum Messen der Konzentration eines Stoffes ist von Nachteil, daß die gemessene Größe sich während des Meßvorgangs relativ stark verändert, d.h. einer gewissen Drift unterliegt. Es ist daher Aufgabe der vorliegenden Erfindung, eine Elektrode zu schaffen, die das aus dem Stand der Technik bekannte Problem vermeidet und die wirtschaftlich herstellbar ist.

Es ist weiterhin Aufgabe der Erfindung, eine elektronische Schaltung zum Betrieb einer derartigen Elektrode bereitzustellen.

Die vorliegende Aufgabe wird durch eine Membranelektrode

zur Messung der Glucosekonzentration in Flüssigkeiten
gelöst, bestehend aus: einer Grundmembran mit wenigstens
einer Edelmetallelektrode, die auf einer Seite der
Grundmembran angeordnet ist; einer auf der Grundmembran und
der Edelmetallelektrode angeordneten protonenselektiven

lonenmembran; und einer auf der Ionenmembran angeordneten
Doppelmembran, in welcher Glucose-Oxidase in einem
geeigneten Medium enthalten ist.

Die Aufgabe der vorliegenden Erfindung wird weiterhin durch
eine elektronische Schaltung zum Betrieb der
Membranelektrode mit: einer stabilisierten PolarisationsSpannungsquelle; zwei Verstärkern hoher Impedanz; einem
Parallelwiderstand; einem Element zur Verarbeitung und
Speicherung der gemessenen Größe; und einer
Ausgabeeinrichtung gelöst.

Herkömmliche Elektroden mit großen Edelmetalloberflächen zeigen eine starke Empfindlichkeit gegenüber Konvektion. Dies bedeutet, daß Veränderungen des Kapillarstroms, die WO 97/45719

3

Veränderungen der Konvektion innerhalb der Diffusionszone der Elektrode bewirken, starke Änderungen des Elektrodensignals induzieren. Auf Grund dieser Tatsache werden Mikroelektroden mit einem Elektrodendurchmesser unter 50 µm mit einer geringen Konvektionsempfindlichkeit 5 angewendet. Nachteiligerweise besitzen derartige Mikroelektroden eine relativ hohe Drift. Sie liegt im allgemeinen in dem Bereich von bis zu 2 bis 3 % pro Stunde. Die Verwendung von Mikroelektroden für Messungen mit einer ausreichenden Genauigkeit ist daher nur möglich, wenn diese 10 Drift entsprechend korrigiert wird. Dies erfordert häufige Kalibrierungen mit wenigstens 2 Lösungen oder Standardgasen. Bei den erfindungsgemäßen Elektroden ist die Edelmetalloberfläche mit einer schützenden lipophilen Membran bedeckt, die nur hydrophoben und gasförmigen 15 Spezies erlaubt die Elektrode zu erreichen. Des weiteren ist erfindungsgemäß eine Doppelmembran auf der Ionenmembran angeordnet, wobei in der Doppelmembran Glucose-Oxidase in einem geeigneten Medium enthalten ist.

20

25

30

Das Prinzip von potentiometrisch-polarographischen H₂0₂Messungen ist eine Kombination von zwei verschiedenen
elektrochemischen Verfahren, der Amperometrie und der
Potentiometrie. Die Kombination dieser zwei Meßverfahren in
einer Elektrode basiert auf der Beobachtung, daß
Elektroden, bei denen die Ionenmembran z. B. mit Platin in
Berührung gebracht wurde, auf Wasserstoff reagieren. Die
Untersuchung dieses unerwarteten Phänomens zeigte, daß
Wasserstoff an der Platinoberfläche gemäß der
elektrochemischen Reaktion

$$H_2 - 2e^- \rightarrow 2H^+$$

20

25

30

oxidiert wird. Die gebildeten Protonen werden mittels
Ionenträger-Moleküle durch die Ionenmembran transportiert.
Der durch die Ionenträger-Moleküle bewirkte Fluß von
Protonen durch die Ionenmembran erzeugt ein

5 Membranpotential, das potentiometrisch bestimmt werden
kann. Eine genaue Analyse der Ergebnisse zeigte, daß eine
lipophile PVC-Membran mit einem darin enthaltenen
Protonenträger multifunktionale Eigenschaften gewinnt, wenn
sie mit einer Edelmetalloberfläche anstelle einer internen
Elektrolytlösung, z.B. 3- oder 4-molarer KCl, in Berührung
gebracht wird.

Es ist anzumerken, daß eine entscheidene Vorbedingung für die Aktivierung einer derartiger potentometrischpolarographischen Edelmetallelektrode eine ausreichende
Hydratation derselben ist. Dieses wird durch die Diffusion
von Wasserdampf durch die lipophile Ionenmembran erreicht.
Die die Metalloberfläche erreichenden Wassermoleküle bilden
dort eine Dipolschicht. Es entwickelt sich nachfolgend eine
Helmholz-Polarisationsschicht mit OH-Anionen als geladene
Schicht, wenn die Elektrode als Anode verwendet wird.
Aufgrund der Abwesenheit anderer Ionen als OH- und H+
enthält diese Helmholz-Schicht ausschließlich Wasser und
Dissozationsprodukte des Wassers, d.h. OH--Ionen und H+Ionen.

Die Tatsache, daß sich zwischen der Edelmetalloberfläche und der Ionenmembran durch die Hydratation eine Zwischenschicht von ungefähr 250 bis 300 nm bildet, führt zu nützlichen elektrochemischen Wechselwirkungen, die in herkömmlichen Elektrodensystemen nicht existieren.

Wenn ${\rm H_2O_2}$ durch die Ionenmembran diffundiert, wird dieses an der polarisierten Edelmetalloberfläche oxidiert und die

wo 97/45719

5

10

15

20

25

30

aus dieser Redox-Reaktion stammenden Protonen sammeln sich auf Grund des Diffusionswiderstands der Ionenmembran in dem durch Hydratation erzeugenden Zwischenraum zwischen der Elektrodenoberfläche und der Ionenmembran an. Andererseits entsteht ein Protonenfluß durch die Membran, wobei dieser Fluß durch die Dicke der Membran, die Konzentration und Mobilität des oder der H⁺-Träger in der lipophilen Membran, der Aktivität der Protonen in dem Zwischenraum zwischen Edelmetallelektrode und Ionenmembran und der elektrischen Feldstärke zwischen Edelmetalloberfläche und dem äußeren Enzymraum abhängt. Diese Parameter können entsprechend den Erfordernissen durch die Ausgestaltung der erfindungsgemäßen Elektrode hinsichtlich der Dicke der Membran, des angelegten elektrischen Feldes und der anderen genannten Größen in geeigneter Weise eingestellt werden, so daß der Fluß der Protonen durch die Ionenmembran zu der Bildung von zwei Protonengradienten und entsprechenden Potentialgradienten führt. Der erste Gradient entwickelt sich in dem wassergefüllten Zwischenraum zwischen Edelmetallelektrode und Ionenmembran, während der zweite innerhalb der Membran entsteht.

Polarographische Elektroden können als reduzierende oder oxidierende elektrochemische Systeme verwenden werden. Sie bestehen aus einer polarisierbaren Metallelektrode, einer nicht polarisierbaren Bezugselektrode (z.B. Ag/AgCl) und einer Polarisations-Spannungsquelle. Das spezifische Signal ist der Strom, der durch die Redox-Reaktion der zu analysierenden chemischen Spezies erzeugt wird. Prinzipiell werden alle Moleküle, die die Metalloberfläche durch Diffusion erreichen, vollständig oxidiert oder reduziert. Dementsprechend fällt die Konzentration der zu analysierenden Spezies von ihrem ursprünglichen oder anfänglichen Konzentrationswert in der Probe auf Null an

10

15

20

der Oberfläche der polarisierten Elektrode. Die Anzahl der Moleküle, die zu der Oberfläche diffundieren, hängt von ihrem Fluß ab, der proportional ihrer Konzentration, aber unabhängig von ihrer Aktivität ist. Die Beziehung zwischen der Konzentration der Spezies und dem gemessenen Redox-Strom ist daher linear.

Durch potentiometrische Elektroden wird die Aktivität von Ionen gemessen. Die Aktivität von chemischen Spezies ist als Grad der freien Beweglichkeit von Ionen oder Molekülen definiert. Die theoretische Grundlage für Aktivktätsmessungen von Kationen oder Anionen wird durch die Nernst-Gleichung gegeben, die aussagt, daβ die Aktivität von Ionen mit dem Logarithmus der steigenden Ionenkonzentration abnimmt. Das Prinzip von Ionenmessungen durch Glaselektroden oder moderne Ionenelektroden ist, daß Ionen entsprechend der Ionenaktivität reversibel in einer hydratisierten Glasmembran oder einem geeigneten Ionenträger eingelagert werden. Bei Ionenelektroden ähnelt der Mechanismus der Einlagerung von Ionen dem Laden und Entladen von Kondensatoren. Gemäß Moody und Thomas, Selective Ion sensitive Electrodes, Marrow Watford, England 1971, kann die bei Ionenleitelektroden verwendete Membran als eine Flüssigmembran bezeichnet werden.

25

30

Im Vergleich mit der Polarisationsspannung von herkömmlichen H₂O₂-, H₂- und pO₂-Elektroden, die im Bereich von 700 mV liegt, hat sich für die erfindungsgemäße Glucoseelektrode vorteilhafter Weise eine Spannung von 200 bis 300 mV als ausreichend erwiesen. Um relativ stabile Redox-Ströme zu erhalten, erfordern herkömmliche Elektroden Polarisationszeiten von einer bis zehn Stunden, wobei immer noch eine Drift von 3 % pro Stunde vorliegt. Im Gegensatz dazu zeigen die erfindungsgemäßen Elektroden

WO 97/45719 PCT/DE97/01114

7

Polarisationszeiten im Bereich von Sekunden, wobei es besonders vorteilhaft ist, daß die Drift trotz der sehr geringen Polarisationszeit wesentlich geringer ist. Ein Grund hierfür könnten die sehr speziellen Eigeschaften der Helmholz-Schicht sein, die ausschließlich aus OH und H+ Ionen besteht. Weiterhin sind elektrochemische Nebenreaktionen vorteilhafter Weise ausgeschlossen, weil die Edelmetalloberfläche durch eine lipophile Membran abgeschlossen und daher von sehr hoher Reinheit ist. Dementsprechend kann keine Vergiftung der Elektrodenoberfläche durch Abscheidung von Metallen, Metallverbindungen und Salzen mit niedrigen Löslichkeitskoeffizienten usw. auftreten.

Die erfindungsgemäße Anordnung der verschiedenen Membranen 15 ist besonders vorteilhaft, da insbesondere durch die zusätzliche Anordnung einer Doppelmembran, in welcher Glucose-Oxidase in einem geeigneten Medium enthalten ist, auf der Ionenmembran der Verbrauch an reduzierbaren (02) oder oxidierbaren Spezies (H₂O₂, H₂) auf einem derartig 20 niedrigen Niveau gehalten werden kann, daß die erfindungsgemäßen Elektroden keine Konvektionsempfindlichkeit zeigen, sogar wenn große Edelmetallanoden oder -katoden eingesetzt werden. Des weiteren wird die potentiometrische Bestimmung von sehr 25 kleinen H_2O_2 -Oxidationsströmen ermöglicht, so daß sich die Möglichkeit zur Messung von Glucosekonzentrationen mit extremer Langzeitstabilität bei infinit kleinem Glucoseverbrauch eröffnet.

30

5

10

In einer besonderen Ausgestaltung der vorliegenden Erfindung ist die Grundmembran auf einer Isolationsmembran oder einer Trägerfolie angeordnet. Hierbei ist es besonders vorteilhaft, wenn die Isolationsmembran oder Trägerfolie so

10

ausgebildet ist, daß sie den gesamten Elektrodenaufbau seitlich und unten umschließt, so daß die Elektrode nur mit einer Fläche mit der Umgebung in Kontakt treten kann. Hierdurch werden Leckströme mit großer Sicherheit vermieden und ein Stoffaustausch kann nur über die definierte, zur glucosehaltigen Lösung gerichteten Oberfläche der Doppelmembran erfolgen.

Damit Leckströme besonders wirksam vermieden werden, können die aufeinanderfolgenden Membranschichten des Elektrodenaufbaus miteinander verschweißt werden.

In einer weiteren Ausgestaltung der erfindungsgemäßen Membranelektrode sind die Trägerfolie oder Isolationsmembran, die Grundmembran mit der Elektrode und 15 die protonenselektive Ionenmembran von einer Außenmembran umschlossen, wobei die Doppelmembran, in der Glucose-Oxidase in einem geeigneten Medium enthalten ist, auf der Außenmembran über der Ionenmembran angeordnet ist. Hierbei ist es besonders vorteilhaft, wenn der Zwischenraum 20 zwischen der Trägerfolie oder Isolationsmembran, der Grundmembran mit der Elektrode, der protonenselektiven Ionenmembran und der Außenmembran mit einem Elektrolytgel gefüllt ist. Es ist bevorzugt, daß die Elektrode mit einer entsprechenden Meßelektronik verbindende Kabel in einem 25 Schlauch von dem Elektrodenaufbau fortgeführt wird. Der Schlauch ist bevorzugt mit der Außenmembran verschweißt oder verklebt. Bei einem derartigen Aufbau ist es bevorzugt, wenn der Zwischenraum zwischen dem Kabel und dem 30 Schlauch ebenfalls mit einem Elektrolytgel gefüllt ist. Das Elektrolytgel dient dabei der Kontaktierung der Bezugselektrode bzw. des Bezugselektrodensystems. Hierdurch wird vorteilhafterweise eine eventuelle Kontamination der

WO 97/45719 PCT/DE97/01114

9

zu analysierenden Flüssigkeiten durch eine Bezugselektrode vermieden.

Bei den erfindungsgemäßen Elektroden werden bevorzugt

Edelmetallelektroden verwendet, wobei Gold und Platin als

Material besonders bevorzugt sind.

Die Ionenmembran enthält allgemein eine flüssige Phase, wobei insbesondere in der flüssigen Phase der Ionenmembran Ligandenmoleküle enthalten sind, die innerhalb der Membran mobil sind. Die Ligandenmoleküle sind bevorzugt Tridodecylamin

10

25

30

Da elektrochemische Reaktionen gewöhnlich

temperaturabhängig sind, ist es bevorzugt, wenn in dem

erfindungsgemäßen Gesamtaufbau der Elektrode ein

Thermofühler angeordnet ist. Somit ist durch die

fortlaufende Temperaturkontrolle während der Messung eine

Korrektur von temperaturbedingten Meβwertveränderungen

möglich. Allgemein erhältliche Thermoelemente, die bei der

Temperaturmessung am oder im lebenden Körper eingesetzt

werden, können dabei als Thermofühler verwendet werden.

Der erfindungsgemäße Elektrodenaufbau ist vorteilhafter Weise auch miniaturisierbar, wobei bei der Herstellung derartig miniaturisierter Elektroden bevorzugt Dünnfilmtechniken verwendet werden können, was es ermöglicht, preiswerte Elektroden zu schaffen, die als Einmalelektroden verwendet werden können. Es ist auch möglich, daß in einem miniaturisierten Elektrodenaufbau mehrere, z.B. zwei, drei oder vier, Meßstellen vorgesehen werden. Hierdurch wird zweckmäßigerweise die simultane Messung an entsprechend vielen Meßorten auf der Wangenschleimhaut bzw. der Gingiva ermöglicht. Wenn die

einzelnen Meßwerte verglichen werden, wird die Sicherheit der Bestimmung erhöht bzw. die Bestimmung lokaler Unterschiede möglich. Für entsprechende Anwendungen ist bevorzugt, den erfindungsgemäßen Elektrodenaufbau auf einer Halterung anzuordnen. Eine derartige Halterung ist z.B. bevorzugt auf einen oder mehreren Zähnen aufsteckbar oder in der Form einer Klammer gebildet. Hierdurch wird die Messung der Glucosekonzentration in der Schleimhaut ermöglicht.

10

5

Bei einer Anordnung in einem Kissen, z.B. aus Silikon-Kautschuk wird die Messung von Glucosekonzentrationen auf Organoberflächen, z.B. während Operationen, möglich.

In einer weiteren bevorzugten Ausgestaltung der
Membranelektrode ist die Grundmembran von einer KunststoffFaser gebildet, wobei die Elektrode, die protonenselektive
Ionenmembran und die Glucose-Oxidase enthaltende
Doppelmembran die Kunststoff-Faser umschließen. Eine
derartig ausgebildete Elektrode findet Verwendung als
Einstichelektrode oder Katheterelektrode bei mikro- oder
minimalinvasiven Eingriffen.

Durch die erfindungsgemäße Membranelektrode ist aber auch die Bestimmung von Glucose in Blut- und Flüssigkeitsproben in einem Analysenautomaten möglich. Hierzu wird der erfindungsgemäße Elektrodenaufbau in einer Kapillare vorgesehen bzw. mit einer Kapillare so gekoppelt, daß die Oberfläche der Glucose-Oxidase enthaltenden Doppelmembran mit dem Innenraum der Kapillare in Verbindung steht. Der erfindungsgemäße Elektrodenaufbau kann somit auch in Analysenautomaten eingesetzt werden, welche in Kliniken und/oder allgemein Laboratorien verwendet werden, in denen

WO 97/45719

Flüssigkeiten auf den Glucosegehalt untersucht werden. Dies kann z.B. auch bei der Untersuchung von Lebensmitteln sein.

- Bei den bisher bevorzugten Ausgestaltungen der erfindungsgemäßen Membranelektrode ist es für verschiedene Zwecke vorteilhaft , eine Referenzelektrode mit der Membranelektrode zusammen in einem Bauteil bzw. auf einer Halterung anzuordnen.
- Die elektronische Schaltung zum Betrieb der 10 Membranelektrode mit einer stabilisierten Polarisations-Spannungsquelle, zwei Verstärkern hoher Impedanz, einem Parallelwiderstand, einem Element zur Verarbeitung und Speicherung der gemessenen Größe und einer Ausgabeeinrichtung ist bevorzugt so gestaltet, daß sie auf 15 zwei voneinander räumlich getrennte Einheiten verteilt ist, wobei die Einheiten in einer vorteilhaften Ausgestaltung über ein Kabel miteinander verbunden sind. In einer anderen vorteilhaften Ausgestaltung der elektronischen Schaltung sind die Einheiten auf elektro-optische Weise verbunden 20 bzw. stehen auf elektro-optische Weise miteinander in Verbindung.
- Der Parallelwiderstand der elektronischen Schaltung besitzt im allgemeinen einen Widerstandswert von etwa 10^7 bis 10^{11} Ω , besonders bevorzugt einen Wert von 10^9 Ω . Der Parallelwiderstand bestimmt die Größenordnung der Oxidation von $\mathrm{H_2O_2}$ und demzufolge des in der Schaltung erzeugten Oxidationsstroms. Da hohe Oxidationsraten den Glucosesensor gegenüber Konvektion exmpfindlich machen und die Glucose-Oxidase hohe Umsetzraten aufweisen müßte, um große Mengen an $\mathrm{H_2O_2}$ zu erzeugen, ist es vorteilhaft, zu hohe Ströme zu vermeiden. Bei einem Widerstand von etwa 10^{10} bis 10^{11} Ω sind daher Glucosemessungen noch möglich, aber nur mit

10

15

25

30

einer eingeschränkten Genauigkeit, was jedoch für bestimmte Anwendungen durchaus ausreichend sein kann. Bei einem Widerstandswert von unter $10^9~\Omega$, d.h. in einem Bereich von etwa 10^7 bis $10^8~\Omega$, verändert sich die Steigung und die Form der Kalibrierungskurven, was sich ebenfalls nachteilig auf die Meßgenauigkeit auswirkt.

Besonders bevorzugt ist daher, wenn der Parallelwiderstand einen Widerstandswert von $10^9\ \Omega$ besitzt, da dann mit der Gesamtanordnung die besten Meßergebnisse erzielt werden.

Die vorliegende Erfindung wird nachfolgend anhand von Ausführungsbeispielen mit Bezugnahme auf die beigefügten Figuren beschrieben. Es zeigen:

Figur 1 eine schematische Darstellung der erfindungsgemäßen Membranelektrode.

Figur 2 eine schematische Darstellung der
20 erfindungsgemäßen Membranelektrode in einer
anderen Ausgestaltung.

Figur 3 eine Ausführungsform der erfindungsgemäßen Membranelektrode mit vier Meßstellen.

Figur 4 eine Ausführungsform der erfindungsgemäßen

Membranelektrode, bei der diese auf einer auf

drei Zähnen aufsteckbaren Halterung angeordnet

ist.

Figur 5 eine Ausführungsform der erfindungsgemäßen Membranelektrode, bei der diese auf einer Klammer angeordnet ist.

Figur 6 eine Ausführungsform der erfindungsgemäßen Membranelektrode, bei der diese in einem Kissen, bevorzugt aus Silikonkautschuk, angeordnet ist.

5

Figur 7
und Figur 8 eine Ausführungsform der erfindungsgemäßen
Membranelektrode, bei der diese in einer
Kapillare angeordnet bzw. mit dieser
gekoppelt ist.

Figur 9 Eine Ausführungsform der erfindungsgemäßen Membranelektrode, bei der diese als Einstichund/oder Katheterelektrode ausgebildet ist.

15

30

10

- Figur 10 eine vereinfachte schematische Darstellung der zum Betrieb der erfindungsgemäßen
 Membranelektrode verwendeten Meßelektronik.
- 20 Figur 11
 und Figur 12 zwei Ausführungsformen der Meßelektronik
 aus Figur 10 in schematischer Darstellung.
- Figur 13 eine Auftragung von in einer Langzeitmessung mit fünf erfindungsgemäßen Membranelektroden erhaltenen Meßwerten.

In Figur 1 ist eine erfindungsgemäße Membranelektrode zur Messung der Glucosekonzentration in Flüssigkeiten schematisch dargestellt. Sie besteht aus einer Grundmembran 1 mit einer Edelmetallelektrode 2, die auf einer Seite der Grundmembran 1 angeordnet ist, einer auf der Grundmembran 1 und der Edelmetallelektrode 2 angeordneten protonenselektiven Ionenmembran 3 und einer auf der

Ionenmembran 3 angeordneten Doppelmembran 4, in welcher Glucose-Oxidase in einem geeigneten Medium enthalten ist. Bei der in Figur 1 dargestellten Ausführungsform ist die Grundmembran 1 auf einer Isolationsmembran oder einer Trägerfolie 5 angeordnet, wobei die Isolationsmembran oder die Trägerfolie 5 den Elektrodenaufbau seitlich und unten umschließt.

In Figur 2 ist eine vorteilhafte Ausführungsform der erfindungsgemäßen Membranelektrode dargestellt, bei der die 10 Trägerfolie oder Isolationsmembran 5, die Grundmembran 1 mit der Elektrode 2 und die protonenselektive Ionenmembran 3 von einer Außenmembran 6 umschlossen sind und die Doppelmembran 4, in der Glucose-Oxidase in einem geeigneten Medium enthalten ist, auf der Außenmembran 6 angeordnet 15 ist. Bei den Ausführungsformen gemäß Figur 1 und Figur 2 sind die verschiedenen übereinander angeordneten Membranen vorteilhafterweise miteinander verschweißt, da dadurch Leckströme vermieden werden. Bei der Ausführungsform gemäß Figur 2 ist es darüberhinaus vorteilhaft, wenn der 20 Zwischenraum 7 zwischen der Trägerfolie oder Isolationsmembran 5, der Grundmembran 1 mit der Elektrode 2, der protonenselektiven Ionenmembran 3 und der Außenmembran 6 mit einem Elektrolytgel gefüllt ist, wobei das Elektrolytgel dabei zur Kontaktierung der 25 Bezugselektrode bzw. des Bezugselektrodensystems dient. Hieraus ergibt sich der Vorteil, daß eine eventuelle Kontamination der zu analysierenden Flüssigkeit durch eine Bezugselektrode vermieden wird.

30

Die Elektrode 2 ist mit einem Kabel 8 mit einer Meßelektronik verbunden. Dieses Kabel 8 wird in einem Schlauch 9 von dem Elektrodenaufbau fortgeführt. Der Schlauch 9 ist mit der Außenmembran 6 verbunden, wobei er

PCT/DE97/01114

bevorzugt verklebt und besonders bevorzugt verschweißt ist. Der Zwischenraum 10 zwischem dem Kabel 8 und dem Schlauch 9 ist ebenfalls mit Elektrolytgel gefüllt. Für die Edelmetallelektrode wird bevorzugt Gold oder Platin verwendet, wobei zur Herstellung der erfindungsgemäßen Elektroden bevorzugt Dünnfilmtechniken verwendet werden, die eine preiswerte Produktion der erfindungsgemäßen Elektroden in großer Zahl ermöglicht. Insbesondere können hier CVD- bzw. PVD-Verfahren Anwendung finden.

10

5

Die Grundmembran 1 wird bevorzugt aus einem undurchlässigen PVC gefertigt, während die Ionenmembran 3 bevorzugt aus einem PVC-Material gefertigt wird, das als flüssige Phase einen Weichmacher enthält und in diesem Weichmacher wiederum Ligandenmoleküle enthalten sind, die H⁺-Ionen 15 - komplexieren können. Als Ligandenmoleküle kommen grundsätzlich alle Moleküle in Betracht, die in dem jeweilig eingesetzten Weichmacher löslich bzw. mit diesem mischbar sind und H⁺-Ionen komplexieren können, wobei Tridodecylyamin besonders bevorzugt ist. Die Dicke der 20 verwendeten Membranen liegt jeweils in einer Größenordnung von 100 - 300 μm und die spezifische Gesamtaktivität der Glucose-Oxidase in der Doppelmembran 4 beträgt bevorzugt ungefähr 1 mMol/min.

25

30

Bei der in Figur 3 dargestellten Ausführungsform weist der Elektrodenaufbau vier Meßstellen auf, d.h. in dem Elektrodenaufbau sind vier Edelmetallelektroden 2 angeordnet, wobei die Edelmetallelektroden 2 jeweils mit einer protonenselektiven Ionenmembran 3 und einer Doppelmembran 4, die Glucose-Oxidase in einem geeigneten Medium enthält, überdeckt ist.

In den Figuren 4 und 5 sind jeweils Halterungen 11, 12 dargestellt, auf denen die Membranelektrode, hier allgemein mit 13 bezeichnet, angebracht ist. Die in Figur 4 dargestellte Halterung 11 dient zur Befestigung auf drei Zähnen, sie ist auf drei Zähne aufsteckbar, während in Figur 5 die Halterung von einer Klammer 12 gebildet wird.

Die in Figur 6 dargestellte Ausführungsform besteht aus einer in einem Kissen 14 aus Silikonkautschuk angeordneten Membranelektrode 13, wie sie vorzugsweise zur Messung von Glucosekonzentrationen auf Organoberflächen verwendet wird, da durch die Gewichtsverteilung auf das Kissen 14 eine Beeinträchtigung der Organfunktion durch zu hohen Druck auf das Organ verhindert wird.

15

20

10

5

Bei dem in den Figuren 7 und 8 dargestellten
Ausführungsbeispiel ist die Elektrodenanordnung mit einer
Kapillare 15 gekoppelt. Die Kapillare 15 ist dabei
bevorzugt auf einer Grundplatte 16 angeordnet, in der
wiederum der Elektrodenaufbau mit Doppelmembran 4,
Außenmembran 6, Ionenmembran 3, Edelmetallelektrode 2 mit
Kabel 8, Grundmembran 1 und Isolationsmembran 5 integriert
ist.

Bei der Ausführungsform gemäß Figur 9 wird mit dem erfindungsgemäßen Aufbau eine Einstich- bzw.

Katheterelektrode verwirklicht. Hierbei wird die Grundmembran von einer Kunststoff-Faser 17 gebildet, wobei die Elektrode 2, die protonenselektive Ionenmembran 3 und die Glucose-Oxidase enthaltende Doppelmembran 4 die Kunststoff-Faser 17 umschließen.

Figur 10 zeigt vereinfacht den schematischen Aufbau der verwendeten Meßelektronik, bei der jedoch das bzw. die

WO 97/45719 PCT/DE97/01114

5

17

Elemente zur Verarbeitung und Speicherung der Meßwerte nicht dargestellt sind. Die vereinfacht dargestellte Schaltung besteht aus einer stabilisierten Polarisationsspannungsquelle 18, zwei Verstärkern 19 und 20 mit hoher Impedanz, einem Parallelwiderstand 21 und einer Anzeigeeinrichtung 22, die im einfachsten Fall durch ein Voltmeter gebildet sein kann, sowie der erfindungsgemäßen Membranelektrode 23 und einer Referenzelektrode 24.

Die Figuren 11 und 12 zeigen schematisch zwei vorteilhafte 10 Ausführungsformen der Meßelektronik, bei denen die Meßelektronik auf zwei räumlich voneinander getrennte Einheiten 25, 26 und 27, 28 verteilt ist. Bei der Ausführungsform gemäß Figur 11 ist die Einheit 25 über das Kabel 8 mit der Membranelektrode verbunden und mit dem 15 Kabel 29 mit der Einheit 26. In der Einheit 25, der Verstärkereinheit, ist bei diesem Ausführungsbeispiel ein Impedanzwandler, ein Differenzverstärker, die Batterie und der Spannungsstabilisator, der Parallelwiderstand, das Bezugselektroden- oder Referenzsystem und ein Strom-20 /Spannungswandler integriert, während in der Einheit 26 ein Mikroprozessor mit Speicher, eine numerische Anzeige 30, alternativ zur Integration in Einheit 25 die Batterie und der Spannungsstabilisator und ein Ausgang zu einem Modem oder einem Drucker integriert sind. Bei der Ausführungsform 25 gemäß Figur 12 ist die Einheit 27 durch elektro-optische Mittel mit der Einheit 28 verbunden. Die Einheit 27 enthält daher die Bauelemente der Einheit 25 und eine IR-Laserdiode oder eine LED 31, während die Einheit 28 die Bauelemente der Einheit 26 sowie eine Photodiode 30 enthält. 30

In Figur 13 ist das Ergebnis von Langzeitmessungen über 60 Tage mit fünf verschiedenen Elektroden dargestellt. Die bei diesen Messungen untersuchten Lösungen enthielten 1 mMol

H₂O₂/l und es wurde ein Parallelwiderstand mit einem Widerstandswert von 10⁹ Ω verwendet. Aus den aufgezeichneten Meßergebnissen wurde die Drift der Elektroden zu nur 0,003 mV/h bzw. 7,2 mV in 100 Tagen
 berechnet, wodurch die besondere Eignung der erfindungsgemäßen Elektroden für Langzeitmessungen deutlich wird.

Pat	ent	ans	prü	che
-----	-----	-----	-----	-----

5		

- Membranelektrode zur Messung der Glucosekonzentration
 in Flüssigkeiten, bestehend aus:
 - einer Grundmembran (1) mit wenigstens einer Edelmetallelektrode (2), die auf einer Seite der Grundmembran (1) angeordnet ist;
- einer auf der Grundmembran (1) und der
 Edelmetallelektrode (2) angeordneten
 protonenselektiven Ionenmembran (3); und
- einer auf der Ionenmembran (3) angeordneten

 Doppelmembran (4), in welcher Glucose-Oxidase in

 einem geeigneten Medium enthalten ist.
- Membranelektrode nach Anspruch 1,
 dadurch gekennzeichnet ,
 daβ die Grundmembran (1) auf einer Isolationsmembran (5) oder einer Trägerfolie (5) angeordnet ist.
- 3. Membranelektrode nach Anspruch 1 oder 2,
 30 da durch gekennzeichnet ,
 daβ eine Isolationsmembran (5) oder die Trägerfolie
 (5) den Elektrodenaufbau seitlich umschließt.

10

30

- 4. Membranelektrode nach einem der Ansprüche 1 bis 3, d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t , daß die Trägerfolie oder die Isolationsmembran (5), die Grundmembran (1) mit der Elektrode (2) und die protonenselektive Ionenmembran (3) von einer Außenmembran (6) umschlossen sind und die Doppelmembran (4), in der Glucose-Oxidase in einem geeigneten Medium enthalten ist, auf der Außenmembran (6) angeordnet ist.
- Membranelektrode nach Anspruch 4,
 dad urch gekennzeichnet,
 daß der Zwischenraum (7) zwischen der Trägerfolie
 oder Isolationsmembran (5), der Grundmembran (1) mit der Elektrode (2), der protonenselektiven
 Ionenmembran (3) und der Außenmembran (6) mit einem Elektrolyt-Gel gefüllt ist.
- Membranelektrode nach Anspruch 4 oder 5, d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t , daβ die Elektrode (2) ein Kabel (8) zur Verbindung mit einer entsprechenden Meβelektronik aufweist und dieses Kabel (8) in einem Schlauch (9) von dem Elektrodenaufbau fortgeführt wird.
 - 7. Membranelektrode nach Anspruch 6,
 d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t
 daß der Schlauch (9) mit der Außenmembran (6)
 verschweißt oder verklebt ist.
 - 8. Membranelektrode nach Anspruch 6 oder 7, dadurch gekennzeichnet

WO 97/45719 PCT/DE97/01114

21

daβ der Zwischenraum (10) zwischen dem Kabel (8) und dem Schlauch (9) ebenfalls mit einem Elektrolyt-Gel gefüllt ist.

- Membranelektrode nach einem der vorhergehenden Ansprüche, d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t , daβ die Elektrode aus Gold oder Platin besteht.
- 10 10. Membranelektrode nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dad urch gekennzeichnet , daß die Ionenmembran eine flüssige Phase enthält, wobei in der flüssigen Phase Ligandenmoleküle enthalten sind.
 - 11. Membranelektrode nach Anspruch 10,
 d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t
 daß die Ligandenmoleküle Tridodecylamin sind.
- Membranelektrode nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet daß in dem Elektrodenaufbau ein Thermofühler angeordnet ist.

30

- 13. Membranelektrode nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dad urch gekennzeichnet , daß der Elektrodenaufbau mehrere Meßstellen, d.h. Edelmetallelektroden (2) aufweist.
- 14. Membranelektrode nach einem der vorhergehenden Ansprüche,

dadurch gekennzeichnet , daß der Elektrodenaufbau auf einer Halterung (11, 12) angeordnet ist.

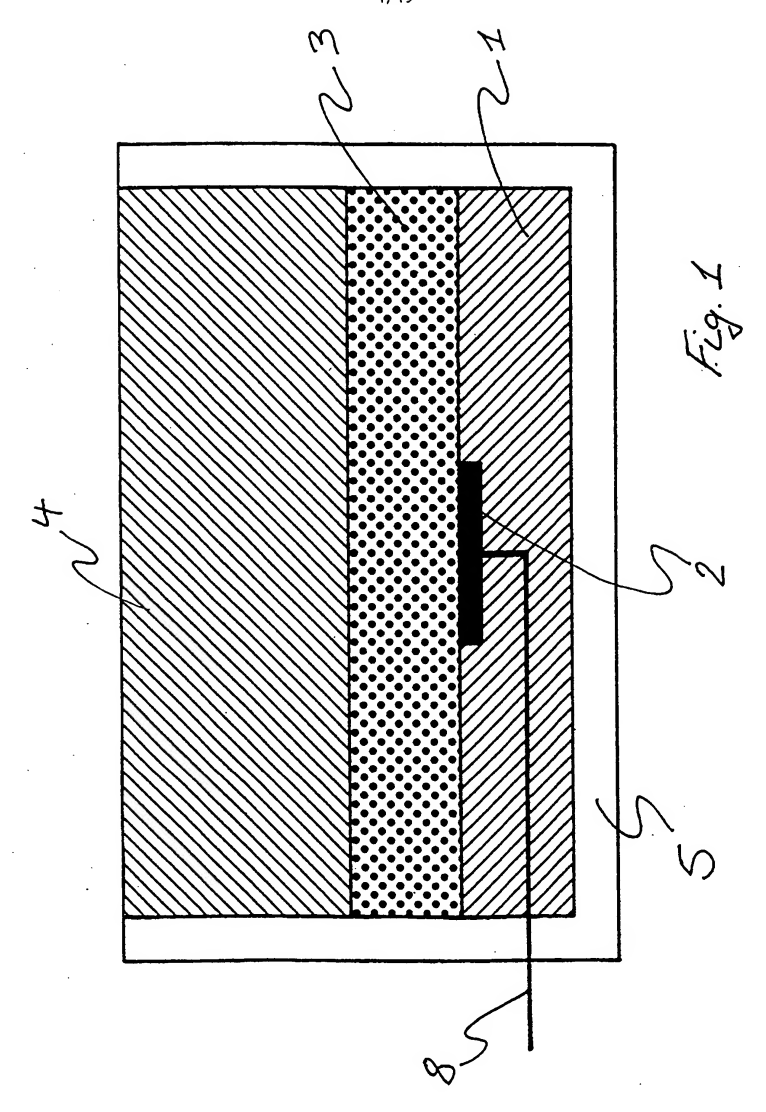
- 5 15. Membranelektrode nach Anspruch 14, d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t , daβ die Halterung auf einen oder mehreren Zähnen aufsteckbar ist.
- 10 16. Membranelektrode nach Anspruch 14, d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t , daβ die Halterung von einer Klammer (12) gebildet wird.
- 15 17. Membranelektrode nach einem der Ansprüche 1 bis 13, dad urch gekennzeichnet, daß der Elektrodenaufbau in einem Kissen (14) aus Silikonkautschuk angeordnet ist, wobei der direkte Kontakt der Glucose-Oxidase enthaltenden Doppelmembran (4) mit dem umgebenden Medium gewährleistet ist.
- 18. Membranelektrode nach einem der Ansprüche 1 bis 13, d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t ,
 25 daβ die Elektrodenanordnung in einer Kapillare (15) vorgesehen bzw. mit einer Kapillare (15) gekoppelt ist.
- 19. Membranelektrode nach einem der Ansprüche 1 bis 13, da durch gekennzeichnet , daβ die Grundmembran von einer Kunststoff-Faser (17) gebildet ist, wobei die Elektrode (2), die protonenselektive Ionenmembran (3) und die Glucose-

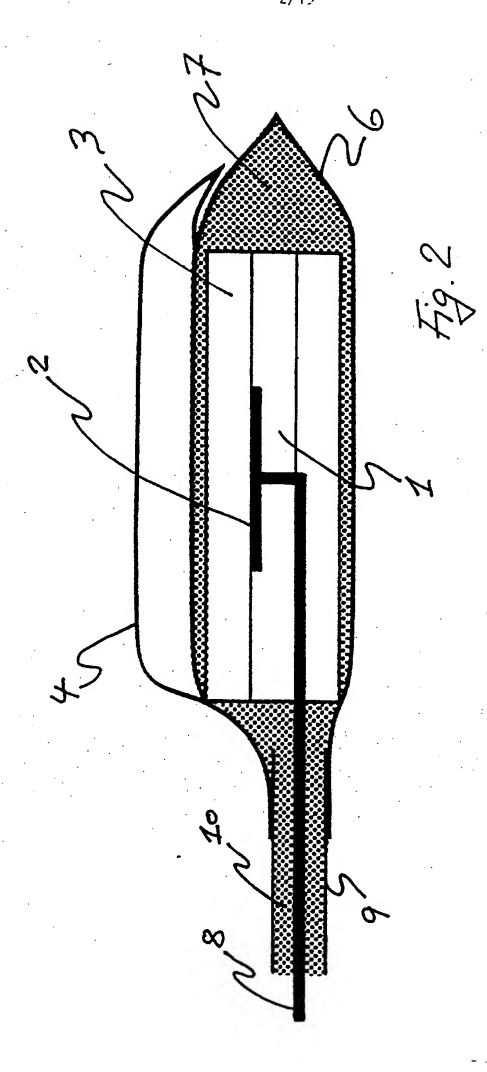
Oxidase enthaltende Doppelmembran (4) die Kunststoff-.Faser (17) umschließen.

- 20. Elektronische Schaltung zum Betrieb der Membranelektrode gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche mit:
 - einer stabilisierten Polarisations-Spannungsquelle
 (18);
- zwei Verstärkern (19, 20) hoher Impedanz;
 - einem Parallelwiderstand (21);
- einem Element zur Verarbeitung und Speicherung der gemessenen Größe; und
 - einer Ausgabeeinrichtung.
- 21. Elektronische Schaltung nach Anspruch 20,
 d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t ,
 daβ elektronische Schaltung auf zwei voneinander
 räumlich getrennte Einheiten (25, 26; 27, 28)
 verteilt ist.
- 25
 22. Elektronische Schaltung nach Anspruch 21,
 d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t ,
 daβ die Einheiten (25, 26; 27, 28) über ein Kabel
 (29) miteinander verbunden sind.
- 30
 23. Elektronische Schaltung nach Anspruch 21,
 dadurch gekennzeichnet

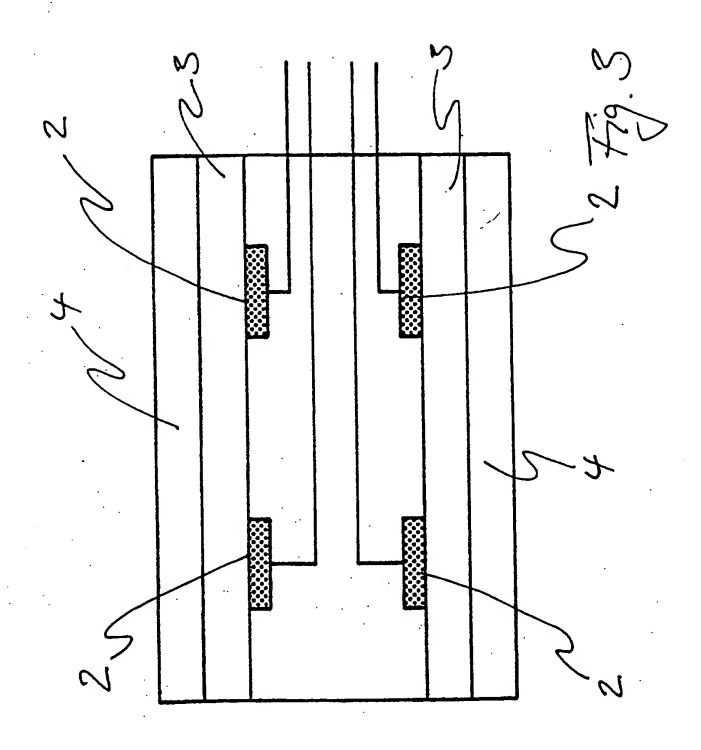
daß die Einheiten (25, 26; 27, 28) auf elektrooptische Weise verbunden sind bzw. miteinander in Verbindung stehen.

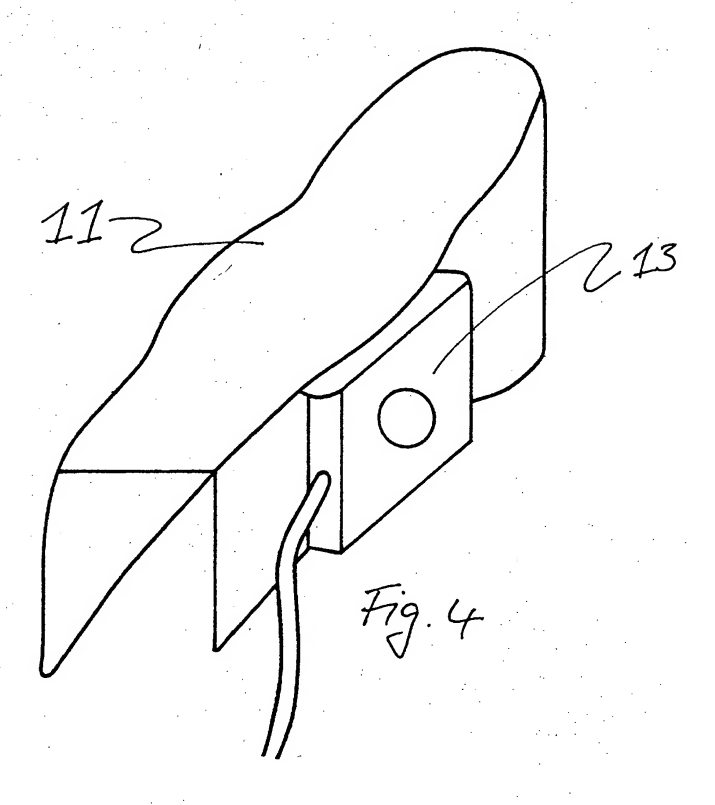
5 24. Elektronische Schaltung nach einem der Ansprüche 20 bis 23, da durch gekennzeich net , daß der Parallelwiderstand (21) einen Widerstandswert von 10^7 bis 10^{11} Ω besitzt, bevorzugt einen Wert von 10^9 Ω .

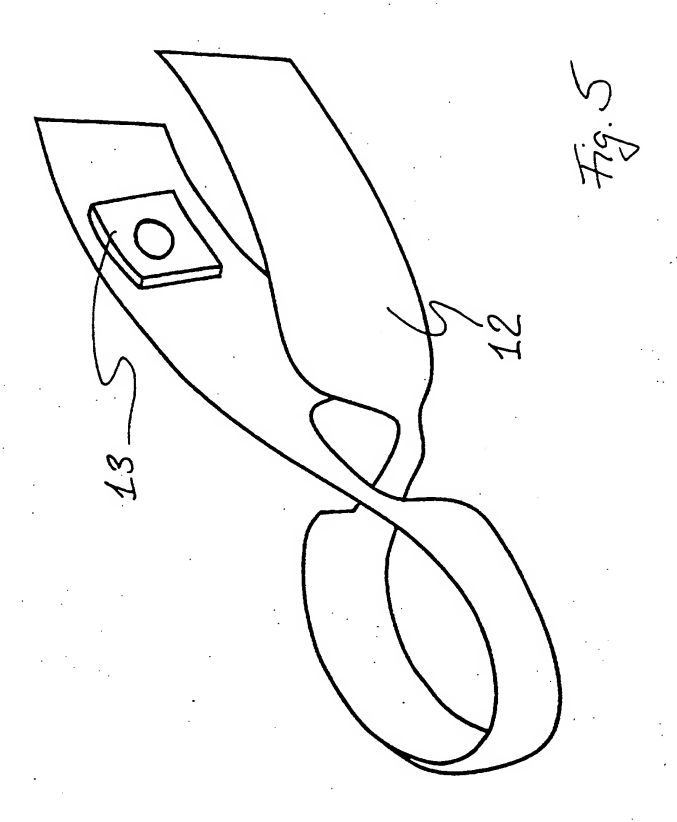


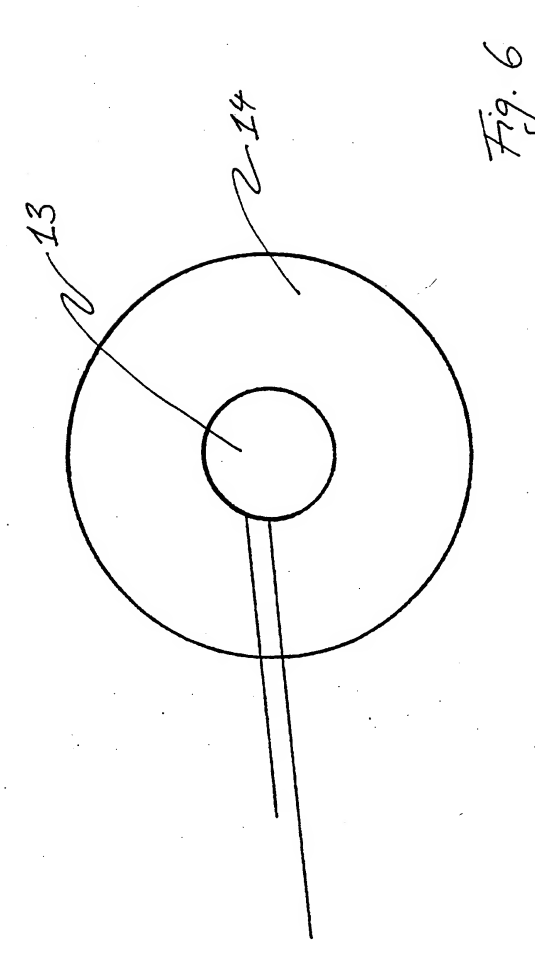


ERSATZBLATT (REGEL 26)

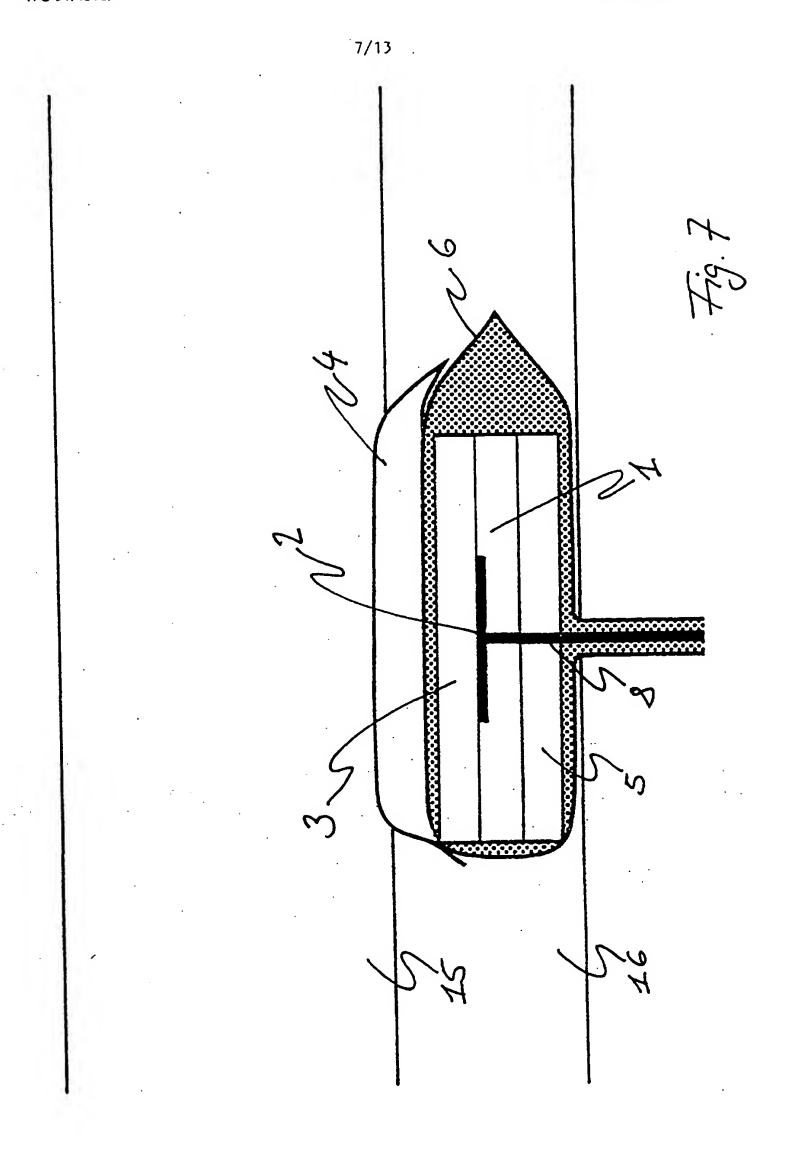


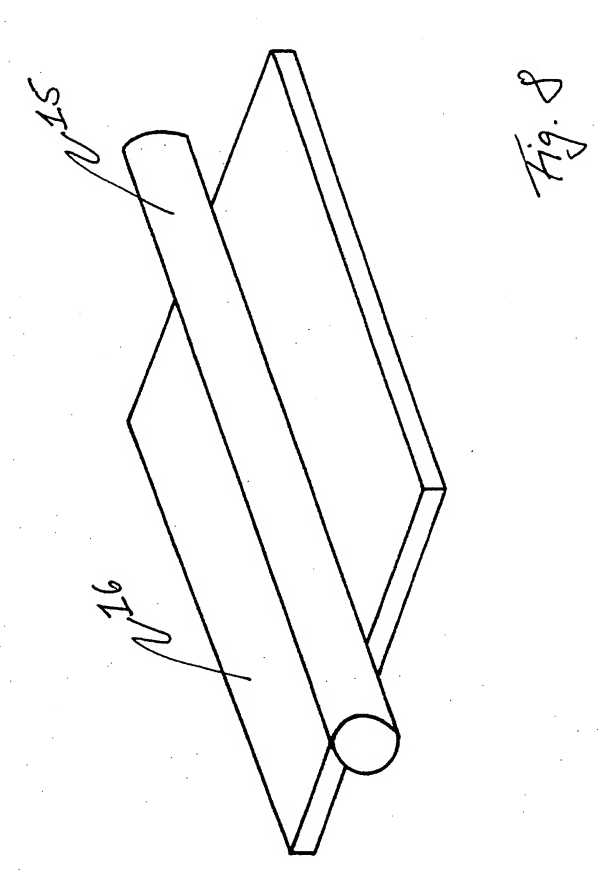




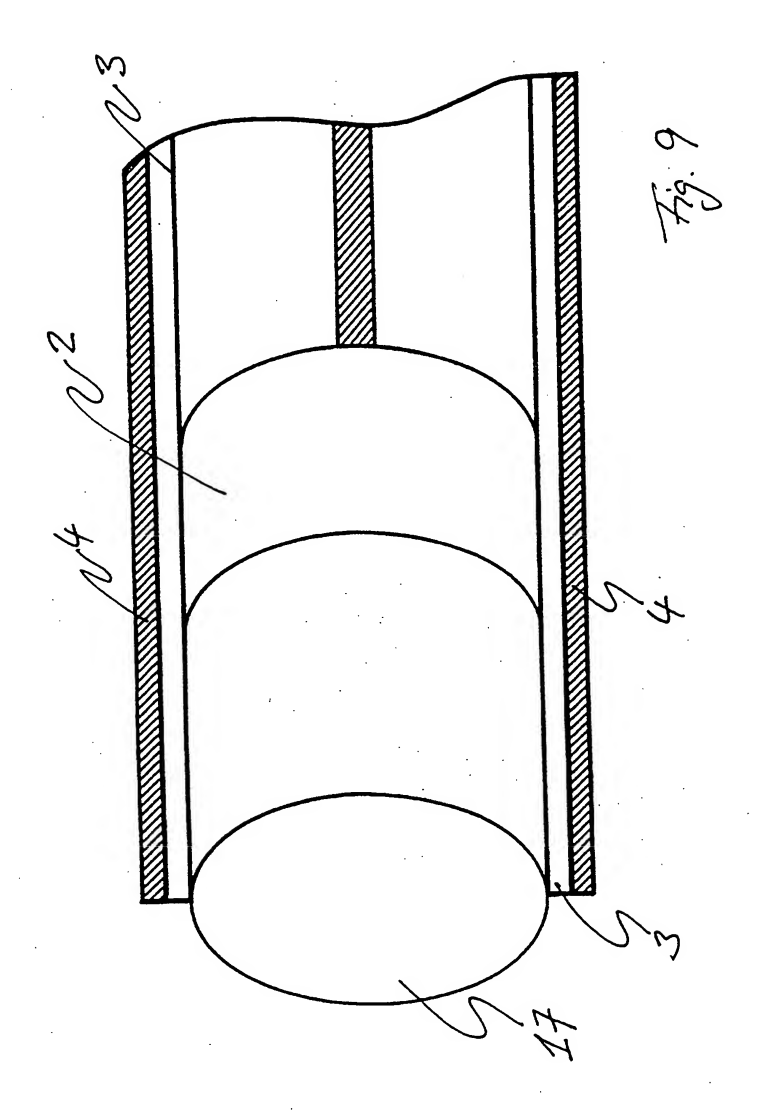


ERSATZBLATT (REGEL 26)

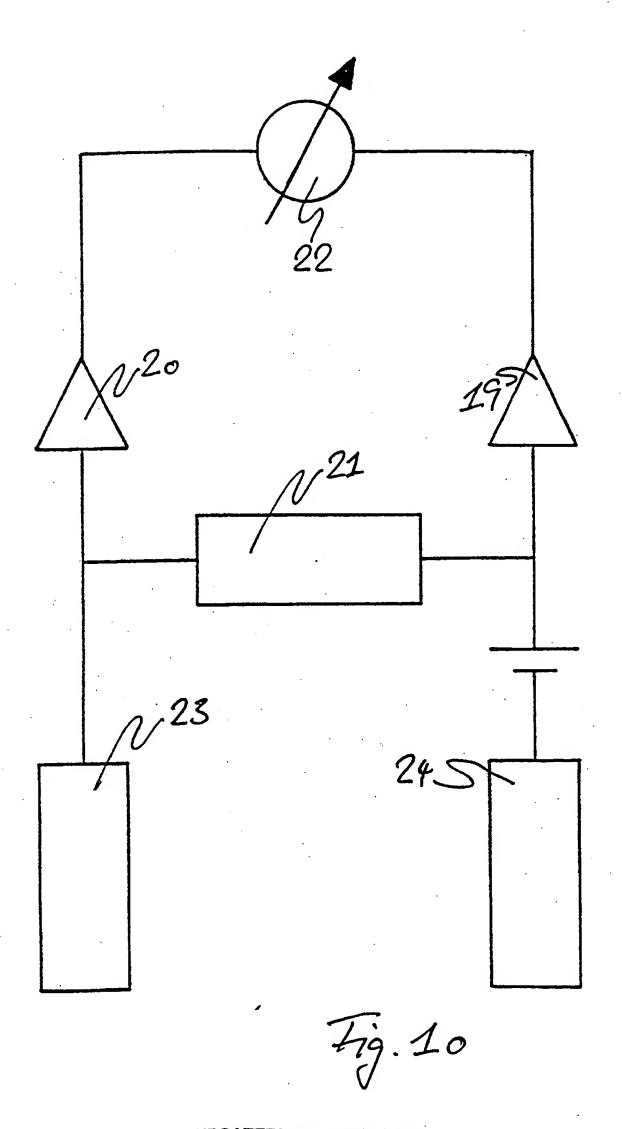




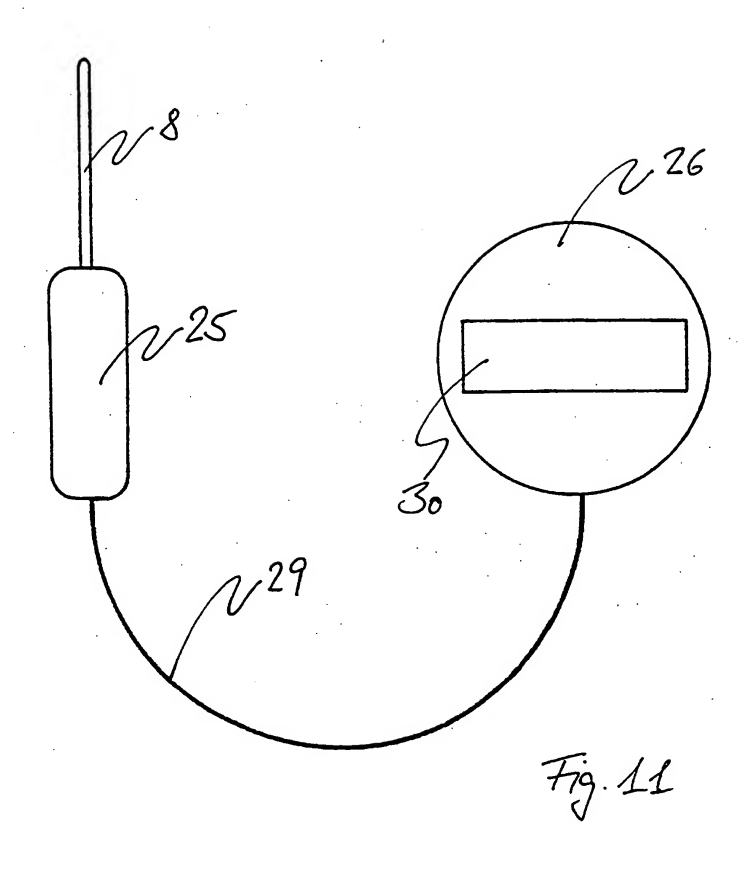
ERSATZBLATT (REGEL 26)



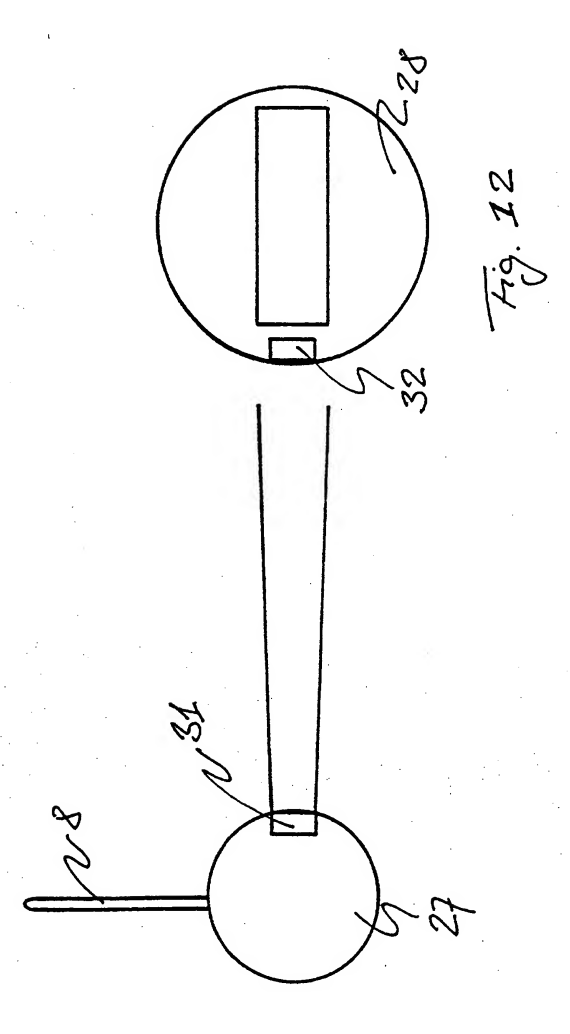
ERSATZBLATT (REGEL 26)



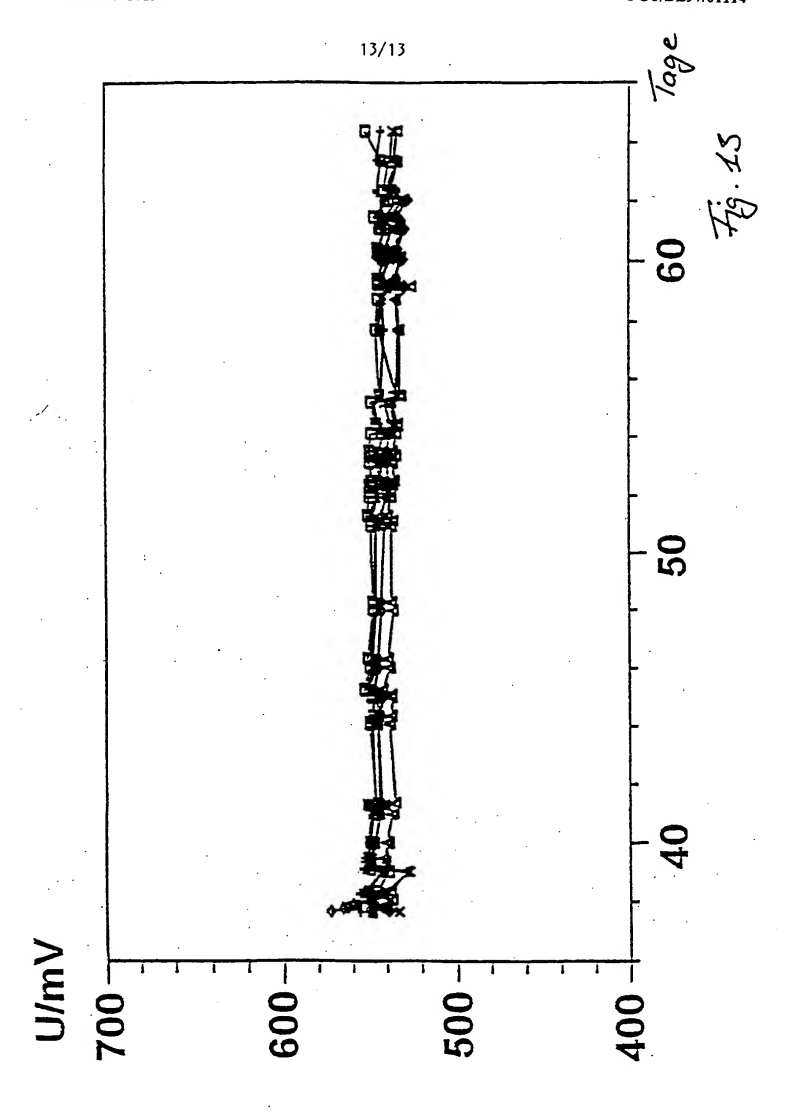
ERSATZBLATT (REGEL 26)



ERSATZBLATT (REGEL 26)



ERSATZBLATT (REGEL 26)



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interr 1al Application No PCT/DE 97/01114

A. CLASSII IPC 6	GO1N27/327 C12Q1/00 C12M1/40					
A coording to	International Patent Classification (IPC) or to both national classific	eation and IPC				
	SEARCHED					
	ocumentation searched (classification system followed by classification	n symbols)				
IPC 6	C12Q G01N C12M					
Documentat	on searched other than minimum documentation to the extent that su	ich documents are included in the fields so	arched			
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data base	and, where practical, search terms used)				
			:			
		· ·	<i>,</i>			
C DOCIN	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rel	evant passages	Relevant to claim No.			
Х	SILBER A ET AL: "THICK-FILM MULT	ICHANNEL ,	1			
	BIOSENSORS FOR SIMULTANEOUS AMPER	OMETRIC				
	AND POTENTIOMETRIC MEASUREMENTS* SENSORS AND ACTUATORS B.		• •			
	vol. 30, no. 2,		,			
	pages 127-132, XP000584838 see the whole document		·			
A	US 4 579 642 A (NIIYAMA YASUSI E April 1986 see the whole document	T AL) 1	1,20			
Α	US 5 387 328 A (SOHN BYUNG-KI) 7	February	1,20			
	1995					
	see the whole document					
	· -	·/				
X Fu	ther documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	in annex.			
'Special c	* Special categories of cited documents: "T" later document published after the international filing date					
'A' docur	nent defining the general state of the art which is not	or priority date and not in conflict we cited to understand the principle or t	Ith the application out			
	dered to be of particular relevance document but published on or after the international	 invention "Y" document of particular relevance: the 	claimed invention			
"L" docum	date ment which may throw doubts on priority claim(s) or	cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone 'Y' document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the				
which	n is cited to establish the publication date of another on or other special reason (as specified)					
O, qocm	nent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means	document is combined with one or n ments, such combination being obvious	sole other each ooca-			
'P' docum	pent muhlished prior to the international filing date but	in the art. '&' document member of the same paten				
	e actual completion of the international search	Date of mailing of the international s				
	17 September 1997	3 0 -09- 19	997			
	mailing address of the ISA	Authorized officer				
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk					
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax (+31-70) 340-3016	Moreno, C				

1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter Inal Application No
PCT/DE 97/01114

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 912, no. 161 (P-702), 17 May 1988 & JP 62 274254 A (RES DEV CORP OF JAPAN; OTHERS: 92), 28 November 1987, see abstract	Continua Category	tion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
		PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 012, no. 161 (P-702), 17 May 1988 & JP 62 274254 A (RES DEV CORP OF JAPAN; OTHERS: 02), 28 November 1987,	1,20

1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

.iformation on patent family members

Inter nal Application No
PCT/DE 97/01114

Publication date	Patent family member(s)	Publication date
01-04-86	JP 1689345 C JP 3058462 B JP 60100757 A EP 0142130 A	11-08-92 05-09-91 04-06-85 22-05-85
07-02-95	KR 9604971 B	18-04-96
	date 01-04-86	01-04-86 JP 1689345 C JP 3058462 B JP 60100757 A EP 0142130 A

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (July 1992)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inter nales Aktenzeichen
PCT/DE 97/01114

A. KLASSIF	GO1N27/327 C12Q1/00 C12M1/40		<u> </u>		
11 11 11					
Nach der inte	ernationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassi	likation und der IPK			
B. RECHER	ACHIERTE GEBIETE				
Recherchierte	r Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)			
IPK 6	C12Q G01N C12M				
Recherchieru	e aber nicht zum Mindestprüßtoff gehörende Veröffentlichungen, sowe	it diese unter die recherchierten Gehiete	fallen		
	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Nam	e der Datenhank und evil verwendete	Suchbegriffe)		
Während der	r internationalen Recherene konsuloerte elektronisene Datenbank (1941)				
			Ì		
	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.		
Kategorie*	Bezeichnung der Verorienunchung, sowart and auf				
x	SILBER A ET AL: "THICK-FILM MULTI	CHANNEL	1		
	BIOSENSORS FOR SIMULTANEOUS AMPERO	METRIC			
	AND POTENTIOMETRIC MEASUREMENTS" SENSORS AND ACTUATORS B,				
	Bd. 30, Nr. 2.				
	Seiten 127-132, XP000584838 siehe das ganze Dokument	·			
			1,20		
Α	A US 4 579 642 A (NIIYAMA YASUSI ET AL) 1.April 1986				
	siehe das ganze Dokument				
A	US 5 387 328 A (SOHN BYUNG-KI) 7.8	Februar	1,20		
	1995 siehe das ganze Dokument				
		/ 			
		!			
	nitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu nehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie			
* Besonder	to spendage and the management	T Spätere Veröffentlichung, die nach d oder dem Prioritätsdatum veröffentli			
aber	ffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist es Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen	Anneldung nicht kollidiert, sondern Erfindung zugrundeliegenden Prunzi Theorie angegeben ist	bi oder der tim vindt mineriedenmer		
Ann	neidedatum veröffentlicht worden ist ffendichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweiselhaft er-	X* Veröffentlichung von besonderer Ber	INICHAM THEFTE STATES AND THE		
sche	inen zu lassen, oder durch die das Veröllentlichungstatum einer eren im Recherchenbericht genannten Veröllentlichung belegt werden -	erfinderischer Tätigkeit beruhena be	deminet die beanspruchte Erlindun		
soil	oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie reführt)	kann nicht als auf erfinderischer Tät werden, wenn die Veröffentlichung Veröffentlichungen dieser Kategone	mit einer oder mehreren anderen		
منحم	offentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht offentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach	diese Verbindung für einen Fachma diese Veröffentlichung, die Mitglied derse	Tit Hersetra Parent		
dem	a beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist es Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen			
. Danim de	a vacuinates des literitesponstren scenerene				
	17.September 1997	3 0 -09- 1	397		
Name un	d Postanschrift der Internationale Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2	Bevollmächtigter Bediensteter			
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl.	Moreno, C			
Ĺ	Fax (+31-70) 340-3016	1101 5112 7			

1

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inte males Aktenzeichen
PCT/DE 97/01114

	ng) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kom	menden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Categorie"	Bezeichnung der Veroisentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kom	menuch rene	
A	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 012, no. 161 (P-702), 17.Mai 1988 & JP 62 274254 A (RES DEV CORP OF JAPAN; OTHERS: 02), 28.November 1987, siehe Zusammenfassung		1,20

1

Formblatt PCT/ISA/210 (Forustzung von Blatt 2) (Juli 1992)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlich. "in, die zur selben Patentfamilie gehören

Inte males Aktenzeichen
PCT/DE 97/01114

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
US 4579642 A	01-04-86	JP 1689345 C JP 3058462 B JP 60100757 A EP 0142130 A	11-08-92 05-09-91 04-06-85 22-05-85
US 5387328 A	07-02-95	KR 9604971 B	18-04-96

THIS PAGE BLANK (USPTO)